

Årsredovisning

2011



Effektiva
läkemedel mot
lungsjukdomen KOL
& kroniskt trötthets-
syndrom

PharmaLundensis AB



Pharmalundensis styrelse och ledande befattningshavare

***Från vänster: Erik Lunell, Leg Läk, Med Dr, Styrelseordförande. Ingmar Karlsson, Civ Ek.
Staffan Skogvall, Leg Läk, Med Dr, VD. Sittande: Jonas Erjefält, Professor.***

INNEHÅLLSFÖRTECKNING

Förvaltningsberättelse	s. 4
Ekonomisk översikt	s. 8
Resultaträkning	s. 9
Balansräkning	s. 10
Ställda säkerheter och ansvarsförbindelser	s. 11
Redovisningsprinciper och bokslutskommentarer	s. 12
Noter	s. 14
Underskrifter	s. 17
Revisionsberättelse	s. 18

PharmaLundensis AB (publ)

Postadress:
PharmaLundensis AB
Medicon Village
Scheelevägen 2
223 81 Lund

Epost: info@pharmalundensis.se
Telefon: 046-13 27 78
Fax: 046-13 27 79

www.pharmalundensis.se



Förvaltningsberättelse

Styrelsen och verkställande direktören för PharmaLundensis AB (publ), 556708-8074 får härmed avge årsredovisning för 2011, företagets femte räkenskapsår.

BOLAGET

PharmaLundensis är ett forskningsbolag som ingår i Lund Life Science Incubator, Medicon Village i Lund. Bolaget är listat på AktieTorget med ticker PHAL. PharmaLundensis arbetar med att utveckla ett nytt läkemedel mot den svåra lungsjukdomen KOL baserad på en ny verkningsmekanism, samt bedriver även forskning i flera andra projekt såsom kroniskt trötthetssyndrom.

VERKSAMHETEN

Den praktiska verksamheten i bolaget under 2011 gick mycket väl. Produktion av bolagets GMP testsubstans, som kallas IodoCarb®, blev klar, tillstånd för att genomföra den kliniska KOL-studien erhöles från Läkemedelsverket och Regionala Etikprövningsnämnden, bolaget lämnade in 4 patentansökningar under juni månad som utgjordes av en PCT-ansökan och 3 svenska ansökningar huvudsakligen avseende behandling av depression och kroniskt trötthetssyndrom med Jodkol, bolaget genomförde i oktober en nyemission där 514 967 aktier tecknades vilket innebar att bolaget tillfördes ca 2,58 mkr före emissionskostnader och PharmaLundensis erhöles positiva besked för KOL-patentet från både Europeiska och Kinesiska patentverken. I december kontrakterades CRO-bolaget TFS (Trial Form Support) för att ansvara för monitorering av bolagets KOL-studie.

Sammanfattningsvis var 2011 ett mycket framgångsrikt år för PharmaLundensis då alla problem och svårigheter för att kunna starta den kliniska KOL-studien övervanns, vilket öppnade vägen för att påbörja Proof of concept studien tidigt år 2012.

Patentportföljen

Sjukdom	Patentstatus	Möjlighet att patent beviljas
KOL	Nationell Fas i EU, USA, Japan, Kina, Indien, Ryssland	Positiva besked i EU och Kina = Mycket goda möjligheter. Väntar på Japan, Indien och Ryssland. Diskussion med handläggare i USA.
Kroniskt trötthetssyndrom	Svensk ansökan inlämnad (kommer snart lämna in PCT-ansökan, vilken kan följas av nationella patent i andra länder i världen)	Positiv granskningsrapport av Patent- och Registreringsverket = Goda möjlighet.
Depression	PCT-fas (kan sedan söka nationella patent i alla länder i världen)	Positivt besked i PCT-granskning, men man krävde kliniska studier för att visa på uppfinningshöjd.

Styrelsen bedömer således att det finns goda möjligheter att kunna patentskydda PharmaLundensis projekt.

HÄNDELSER AV VÄSENTLIG BETYDELSE EFTER PERIODENS UTGÅNG

Start av klinisk KOL-studie

I februari 2012 påbörjades PharmaLundensis kliniska studie på 40 KOL-patienter med måttligt svår sjukdom. Studien är dubbel blind och randomiserad, vilket innebär att varken patienten eller doktorn vet vem som får aktiv substans och vem som får placebo. Hälften av patienterna får aktiv substans och hälften får placebo. Undersökningarna inkluderar en rad väsentliga lungfunktionstester bl. a. arbetskapacitet på testcykel, lungspirometri, koloxidutsköljningstest, kväveutsköljningstest, kroppspletysmografi, oscillationsspirometri samt livskvalitetsformulär och genomförs på Skånes Universitetssjukhus i Lund under ledning av Professor Leif Bjermer.

Nyemission på 3 mkr blev övertecknad

I april 2012 genomförde PharmaLundensis en nyemission på 3 miljoner kronor som blev övertecknad. Emissionskursen var 5 kr, antalet emitterade aktier 600 000 stycken och aktiekapitalet ökade med 30 000 kr. Utspädningseffekten blev ca 4 %.

Framtiden

Om resultatet av KOL-studien blir framgångsrikt, öppnar sig många möjligheter för PharmaLundensis. Det viktigaste är att försöka erhålla Fast track godkännande från Europeiska Läkemedelsverket, EMA, vilket dramatiskt kan påskynda och förenkla utvecklingen av IodoCarb® till ett registrerat KOL-läkemedel, se nedan.

Ekonomi

Ekonomiskt sett finns det flera alternativ att gå vidare efter att Proof of concept studien framgångsrikt genomförts. En möjlighet är att ta in riskkapital och driva projektet vidare i egen regi. Styrelsen bedömer att en positiv klinisk studie kommer att leda till ett stort intresse från investerare och riskkapitalister, som kan se framför sig stora inkomster av IodoCarb® efter registrering. Styrelsen bedömer att bolaget till hösten-vintern 2012 kan behöva ta in 10-20 mkr för att genomföra en Fas 2b studie på ca 100 patienter (se Fast track nedan).

Andra alternativ inkluderar en tidig utlicensiering av projektet till något större läkemedelsbolag, och ett forskningssamarbete med en större aktör. Styrelsen poängterar dock att det första alternativet, dvs att driva projektet vidare med riskkapital, har stora fördelar eftersom ju längre PharmaLundensis driver projektet själv desto större möjligheter finns det att kunna visa på den stora potential PharmaLundensis testsubstans kan ha för att behandla KOL och eventuellt andra sjukdomar. Detta kan väsentligt öka värdet på projektet vid framtida förhandlingar med Big Pharma.

Andra projekt

Utöver bolagets huvudprojekt (KOL-läkemedel) har PharmaLundensis flera andra projekt med stor potential, bland annat avseende kroniskt trötthetssyndrom, (CFS). CFS är en svår och gåtfull sjukdom som ofta drabbar ambitiösa och aktiva personer mitt i livet, och som kan leda till svåra konsekvenser. Många drabbas av långtidsarbetslöshet och social utslagning, då man inte ens orkar upprätthålla kontakten med släkt och vänner. Vi har blivit varse att vissa personer med kroniskt trötthetssyndrom, som på eget initiativ provat industriellt jodkol, blivit klart bättre i sin sjukdom. Detta kan kanske synas märkvärdigt, men man måste ha i åtanke att det finns undersökningar som antyder ett samband mellan kvicksilver och kroniskt trötthetssyndrom. Det har beskrivits att tandsköterskor, som utsatts för mycket kvicksilver i sitt arbetsliv, uppger stora problem med trötthet, minnes- och koncentrationssvårigheter samt sömnstörningar¹. Samtliga dessa symptom är framträdande även vid kroniskt trötthetssyndrom². Således är det inte orimligt att tänka sig att den kvicksilverbindande substansen jodkol skulle kunna ha en positiv effekt vid en del fall av CFS. PharmaLundensis har påbörjat planeringen för att genomföra en pilotstudie då jodkol/placebo ges till CFS-patienter.

1. *J Occup Med Toxicol.* 2008 May 18;3:10. *Neurological symptoms among dental assistants: a cross-sectional study.* Moen B, Hollund B, Riise T.
2. <http://www.cdc.gov/cfs/general/symptoms/index.html>
Jodkol som kosttillskott.

PharmaLundensis har vidare lämnat in en patentansökan för att skydda behandlingen av kroniskt trötthetssyndrom med joderat aktivt kol, och erhållit positivt svar av svenska Patent- och Registreringsverkets granskare, vilket tyder på att patentskydd kan erhållas. Ansökan går snart in i PCT fas.

En annan patentansökan skyddar användning av jodkol mot depression, vilket fått positivt svar från internationell PCT granskare. Att det kan finnas samband mellan kvicksilver och depression har nyligen visats på ett elegant sätt i djurförsök³. Denna studie visade att möss som exponerats för metylkvicksilver i tidigt liv uppvisade ihållande neurologiska förändringar, som brukar tolkas som depressiva besvär hos möss (bristande uthållighet i simtest). Detta symptom minskade kraftigt om djuren behandlades med ett vanligt antidepressivt läkemedel (Prozac). Kliniska studier på patienter med denna sjukdom med PharmaLundensis testsubstans kan bli aktuella i ett senare skede.

3. *Long-lasting depression-like behavior and epigenetic changes of BDNF gene expression induced by perinatal exposure to methylmercury.* Onishchenko N, Karpova N, Sabri F, Castrén E, Ceccatelli S. *J Neurochem.* 2008 Aug;106(3):1378-87. *Epub* 2008 May 15.

Fast track-registrering

PharmaLundensis avser vid gott utfall av Proof of Concept-studien ansöka om att bolagets preparat skall erhålla Fast track behandling av Europeiska Läkemedelsverket, EMA, motsvarande de principer som tillämpas av amerikanska FDA. Om detta blir beviljat, kommer registreringsprocessen för IodoCarb[®] att förkortas dramatiskt. Även kostnaderna för kommande kliniska studier kommer att reduceras kraftigt. EMA:s regelverk är uppbyggt på liknande sätt som amerikanska FDA:s, vars regler kan hittas här:

<http://www.fda.gov/forconsumers/byaudience/forpatientadvocates/acceleratedaccessstoimportantnewtherapies/ucm128291.htm>

Således kan Fast track status beviljas ett läkemedel, som behandlar en allvarlig sjukdom och fyller ett medicinskt behov *treat serious diseases and fill an unmet medical need*. Dessutom skriver man att *serious is based on whether the drug will have an impact on such factors as survival, day-to-day functioning, or the likelihood that the disease, if left untreated, will progress from a less severe condition to a more serious one*. Dessutom skriver man att fast track drug must show some advantage over available treatment, such as showing superior effectiveness.

Teoretiskt sett bör därför PharmaLundensis substans uppfylla dessa kriterier efter en lyckad Proof of Concept-studie. Om PharmaLundensis substans erhåller Fast track status, kan detta förkorta tiden dramatiskt till dess att läkemedlet blir registrerat och tillgängligt för allmän försäljning!

Bakgrund

PharmaLundensis är ett Lundbaserat företag, som huvudsakligen arbetar med forskning och utveckling av en ny behandlingsmetod mot den allvarliga och vanligt förekommande lungsjukdomen KOL (kronisk obstruktiv lungsjukdom) baserad på en ny verkningsmekanism. KOL är en folksjukdom och i Sverige är 500 000 personer drabbade medan det bedöms finnas

upp mot 500 miljoner KOL-sjuka i hela världen. KOL är västvärldens fjärde vanligaste dödsorsak. Kostnaden för sjukdomen är gigantisk. I EU beräknas KOL totalt kosta samhället nära 50 miljarder Euro per år⁴. Den globala försäljningen av KOL-relaterade läkemedel uppgick under 2009 till cirka 10 miljarder USD och beräknas stiga till 14 miljarder USD under 2014. KOL är således ett gigantiskt problem både för samhället och för de drabbade patienterna. Idag finns endast symtomlindrande läkemedel, ingen effektiv behandling av KOL. Ett fungerande KOL-läkemedel kan således förväntas generera stora inkomster till säljande företag under många år.

4. *Global Markets for Asthma and COPD Drugs, Report Code: PHM059A, Published: October 2009, BCC research.*

Idag är den vanliga uppfattningen att KOL är en kronisk och obotlig sjukdom, som beror på inflammation i luftvägarna och en efterföljande nedbrytning av lungvävnaden. De skador som redan uppstått anses vara bestående, men sjukdomsförloppet kan bromsas. Rökstopp är den viktigaste sjukdomsbromsande åtgärden. KOL behandlas idag med en del läkemedel, trots att effekten av dem är svag. Det är egentligen endast deras förmåga att minska antalet försämringsperioder (exacerbationer), som är statistiskt säkerställt.

PharmaLundensis projekt är baserat på en ny hypotes där rökens innehåll av tungmetallen kvicksilver är av central betydelse. Hypotesen fokuserar på en celltyp som kallas för NEE-celler, som har en avgörande betydelse för lungfunktionen. PharmaLundensis VD och grundare Staffan Skogvall har genom forskning visat, att dessa celler normalt frisätter viktiga relaxerande (avslappnande) faktorer, som håller luftvägarna öppna⁵. Deras funktion kan dock, enligt hypotesen, slås ut av kvicksilvret i cigarettroken. Detta leder till en massiv sammandragning av luftvägarna och en kraftigt försämrad lungfunktion (KOL). Genom att tillföra en kvicksilverbindande substans till patienterna kan, enligt hypotesen, NEE cellernas funktion återställas och bronkerna vidgas. PharmaLundensis har utvecklat en sådan substans som består av den väletablerade industriella kvicksilverbindaren joderat aktivt kol, som bolaget anpassat för medicinskt bruk. En GMP-produkt har tagits fram som kallas för IodoCarb[®], och denna används i bolagets första kliniska studie.

5. *Skogvall S, Korsgren M, Grampp W. Evidence that neuroepithelial endocrine cells control the spontaneous tone in guinea pig tracheal preparations. J Appl Physiol. 1999 Mar;86(3):789-98.*

Risker

Det finns alltid risker med läkemedelsutveckling. Dessa inkluderar bland andra möjligheten att tillgodose kommande kapitalbehov, testsubstansens effekt och biverkningar i kliniska studier, myndighetsstillstånd, bolagets förmåga att behålla nyckelpersoner, befintliga och framtida konkurrenter, patentens hållbarhet, konjunkturutveckling, valutarisk samt politiska risker.

Sammanfattning

Styrelse och VD anser att PharmaLundensis under 2011 gjorde mycket stora framsteg. Bolagets KOL-projekt drevs effektivt framåt, och den planerade Proof of concept studien påbörjades i februari 2012. Andra framgångar inkluderar positiva besked på KOL patentansökan från granskare i EU och Kina, samt positiva besked på nya ansökningar avseende användning av bolagets testsubstans för behandling av kroniskt trötthetssyndrom och depression. Att det finns ett påtagligt intresse för PharmaLundensis projekt, visade sig i emissionen oktober 2011, som tecknades till 2,6 mkr, samt den övertecknade emissionen på 3 mkr april 2012.

Skulle bolagets kliniska studie som pågår för närvarande ge positiva resultat, kan detta ge ett kraftigt ökat intresse för bolagets projekt, vilket kan ge en dramatisk ökning i bolagets värde och ge möjlighet att ta in nödvändigt kapital för kommande kliniska studier.



Ekonomisk översikt

Ekonomisk översikt

	2011-12-31	2010-12-31	2009-12-31	2008-12-31	2007-12-31
Nettoomsättning	-	11 559	-	2 959	-
Resultat efter finansnetto	-2 803 553	-3 382 823	-1 379 140	-1 131 380	-2 067 769
Resultat per aktie	-0,20	-0,25	-0,13	-11,32	-20,68
Balansomslutning	4 131 704	4 368 618	1 639 562	492 432	463 232
Soliditet, %	77,5	85,1	64,7	20,4	21,0

Resultat per aktie 2011-12-31 är beräknat utifrån 14 182 467 aktier, det vill säga inklusive vid bokslutsdagen pågående nyemissions utestående aktier för vilka teckning och betalning gjorts. Nyemissionen registrerades den 4 januari 2012.

Dispositioner beträffande vinstmedel

(Belopp i kr)

Styrelsen och VD föreslår att till förfogande stående medel:

Överkursfond	7 794 125
Balanserat resultat	-4 761 343
Pågående nyemission	2 264 087
Årets resultat	-2 803 553
Totalt	2 493 316
Disponeras så att i ny räkning överförs	2 493 316
Summa	2 493 316

Vad beträffar företagets resultat och ställning i övrigt, hänvisas till efterföljande resultat- och balansräkningar med tillhörande bokslutskommentarer.

Resultaträkning

Resultaträkning

(Belopp i kr)	Not	2011-01-01 -2011-12-31	2010-01-01 -2010-12-31
Nettoomsättning		-	11 559
		-	11 559
Rörelsens kostnader			
Övriga externa kostnader	1, 2	-3 129 313	-2 776 964
Personalkostnader	3	-748 646	-980 479
Avskrivningar av materiella anläggningstillgångar		-13 994	-13 994
Balanserade utvecklingskostnader		1 100 000	400 000
Rörelseresultat		-2 791 953	-3 359 878
Resultat från finansiella poster			
Räntetäkter		232	8
Räntekostnader		-11 832	-22 953
Resultat efter finansiella poster		-2 803 553	-3 382 823
Resultat före skatt		-2 803 553	-3 382 823
Årets resultat		-2 803 553	-3 382 823

Balansräkning

Balansräkning

(Belopp i kr)	Not	2011-12-31	2010-12-31
TILLGÅNGAR			
Anläggningstillgångar			
<i>Immateriella anläggningstillgångar</i>			
Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten och liknande arbeten	4	2 300 000	1 200 000
		2 300 000	1 200 000
<i>Materiella anläggningstillgångar</i>			
Inventarier, verktyg och installationer	5	2 014	16 008
		2 014	16 008
<i>Finansiella anläggningstillgångar</i>			
Andra långfristiga värdepappersinnehav	6	1 000	-
		1 000	-
Summa anläggningstillgångar		2 303 014	1 216 008
Omsättningstillgångar			
<i>Kortfristiga fordringar</i>			
Övriga fordringar		156 989	69 433
Förutbetalda kostnader och upplupna intäkter		151 557	102 568
Summa kortfristiga fordringar		308 546	172 001
Kassa och Bank		1 520 144	2 980 609
Summa omsättningstillgångar		1 828 690	3 152 610
SUMMA TILLGÅNGAR		4 131 704	4 368 618

Balansräkning forts.

(Belopp i kr)	Not	2011-12-31	2010-12-31
EGET KAPITAL OCH SKULDER			
Eget kapital	7		
<i>Bundet eget kapital</i>			
Aktiekapital 13 667 500 (13 667 500) aktier		683 375	683 375
Pågående nyemission		25 748	-
		709 123	683 375
<i>Fritt eget kapital</i>			
Överkursfond		7 794 125	7 794 125
Balanserad vinst eller förlust		-4 761 343	-1 378 520
Pågående nyemission, överkursfond		2 264 087	-
Årets resultat		-2 803 553	-3 382 823
		2 493 316	3 032 782
Summa eget kapital		3 202 439	3 716 157
Skulder			
<i>Långfristiga skulder</i>			
Övriga långfristiga skulder	8	-	31 250
		-	31 250
<i>Kortfristiga skulder</i>			
Skulder till kreditinstitut	8	31 250	125 000
Leverantörsskulder		294 209	135 525
Övriga skulder		8 121	15 643
Upplupna kostnader och förutbetalda intäkter		595 685	345 043
		929 265	621 211
SUMMA EGET KAPITAL OCH SKULDER		4 131 704	4 368 618

Ställda säkerheter och ansvarsförbindelser

Ställda säkerheter	Inga	Inga
Ansvarsförbindelser	Inga	Inga

Redovisningsprinciper och bokslutskommentarer

(Belopp i kr om inget annat anges)

ALLMÄNNA REDOVISNINGSPRINCIPER

Årsredovisningen har upprättats i enlighet med Årsredovisningslagen och Bokföringsnämndens allmänna råd, dock har BFNAR 2008:1 (K2) ej tillämpats.

VÄRDERINGSPRINCIPER M M

Tillgångar, avsättningar och skulder har värderats till anskaffningsvärden om inget annat anges nedan.

Kostnader för forskning och utveckling

Utgifter för egen forskning och utveckling kostnadsförs allt eftersom de uppstår, dock balanseras utgifter avseende utvecklingsprojekt hänförliga till konstruktion och test av nya eller förbättrade produkter, såsom immateriella tillgångar, i den omfattning som dessa tekniskt bedöms kunna leda till produkter samt att dessa utgifter förväntas generera framtida ekonomiska fördelar.

Fordringar

Fordringar är redovisade till anskaffningsvärde minskat med eventuell nedskrivning.

Avskrivningsprinciper för anläggningstillgångar

Avskrivningar enligt plan baseras på ursprungliga anskaffningsvärden minskat med beräknat restvärde. Avskrivning sker linjärt över tillgångens beräknande nyttjandeperiod. Nedskrivning sker vid bestående värdenedgång.

Följande avskrivningsprocent har tillämpats, varvid hänsyn tagits till innehavstiden för under året förvärvade och avyttrade tillgångar.

Anläggningstillgångar	% per år
<i>Materiella anläggningstillgångar:</i>	
Inventarier	20
Datorer	30

Skatter

Bolaget har ett skattemässigt underskottsavdrag uppgående till 11 042 040 (7 957 020) kronor. Osäkerhet föreligger kring i vilken utsträckning underskottsavdraget kan nyttjas i framtiden. Underskottsavdragets storlek kan bland annat påverkas av förändringar i ägarstrukturen. Någon uppskjuten skattefordran har inte tagits upp i balansräkningen.

Koncernförhållanden

Den 31 december 2011 ägde SkåneÖrnen AB, org.nr. 556679-4474, 56 % av aktierna och rösterna i PharmaLundensis AB (publ). Efter det att nyemissionen registrerats den 4 januari 2012 ägde SkåneÖrnen AB 54 % av aktierna och rösterna i PharmaLundensis AB (publ).

Av årets försäljning avser 0 kr försäljning till koncernföretag och av årets inköp avser 0 kr inköp från koncernföretag.

Transaktioner med närstående

Några transaktioner enligt Årsredovisningslagen 5 kap 12a § har ej förekommit under året.



Noter

Not 1 | Arvode och kostnadsersättning till revisorer

	2011-01-01 -2011-12-31	2010-01-01 -2010-12-31
Nyström & Partners Horwath KB		
Revisionsuppdrag och revisionsverksamhet utöver revisionsuppdraget	156 228	151 779
Summa	156 228	151 779

Not 2 | Emissionskostnader

	2011-01-01 -2011-12-31	2010-01-01 -2010-12-31
Emissionskostnader	-	687 330
Summa	-	687 330

Kostnader i samband med emissioner har under 2010 inte redovisats mot eget kapital i enlighet med URA 25 utan över resultaträkningen. Under 2011 har emissionskostnader redovisats mot eget kapital i enlighet med URA 25.

Not 3 | Anställda och personalkostnader

Medelantalet anställda	2011-01-01 -2011-12-31	2010-01-01 -2010-12-31
Män	2	3
Kvinnor	-	-
Totalt	2	3
Löner, andra ersättningar och sociala kostnader	2011-01-01 -2011-12-31	2010-01-01 -2010-12-31
Styrelse och VD	350 000	430 500
Övriga anställda	425 000	642 384
Summa	775 000	1 072 884
Sociala kostnader (varav pensionskostnader)	222 744 0	321 013 0

Av företagets pensionskostnader avser 0 (fg år 0) gruppen styrelse och VD.
Lönebidrag har erhållits med 249 098 (414 744) kronor.

Not 4 | Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten

	2011-12-31	2010-12-31
Ackumulerade anskaffningsvärden:		
-Vid årets början	1 200 000	800 000
-Årets aktiveringar	1 100 000	400 000
Summa	2 300 000	1 200 000
Ackumulerade avskrivningar enligt plan:		
-Vid årets början och slut	0	0
Redovisat värde vid årets slut	2 300 000	1 200 000

Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten avser i huvudsak personalkostnader för kemist, kostnader för patentansökningar, förbrukningsmaterial för utvecklingsprojekten, konsultkostnader för laboratorieanalyser samt kostnader för framtagande av testsubstans inför kliniska studier. Någon avskrivning av balanserade utgifter har inte gjorts. Avskrivning sker först från den tidpunkt då projektet i huvudsak har slutförts.

Not 5 | Inventarier, verktyg och installationer

	2011-12-31	2010-12-31
Ackumulerade anskaffningsvärden:		
-Vid årets början	96 131	96 131
Summa	96 131	96 131
Ackumulerade avskrivningar enligt plan:		
-Vid årets början	-80 123	-66 129
-Årets avskrivning enligt plan enligt anskaffningsvärden	-13 994	-13 994
	-94 117	-80 123
Redovisat värde vid årets slut	2 014	16 008

Not 6 | Andra långfristiga värdepappersinnehav

	2011-12-31	2010-12-31
Akkumulerade anskaffningsvärden:		
-Vid årets början	-	-
-Inköp	1 000	-
Summa	1 000	-

Not 7 | Eget kapital

	Aktie- kapital	Överkurs- fond	Balanserad vinst eller förlust	Årets resultat	Totalt
Vid årets början	683 375	7 794 125	-1 378 520	-3 382 823	3 716 157
Disposition enligt årsstämmbeslut	-	-	-3 382 823	3 382 823	-
Pågående nyemissioner	25 748	2 264 087	-	-	2 289 835
Årets resultat	-	-	-	-2 803 553	-2 803 553
Vid årets slut	709 123	10 058 212	-4 761 343	-2 803 553	3 202 439

Pågående nyemission avser tecknat och inbetalt kapital som registrerades hos bolagsverket 4 januari 2012. Emissionen ökade antalet aktier från 13 667 500 till 14 182 467.

Emissionskostnader om 285 000 har under 2011 redovisats direkt mot eget kapital i enlighet med URA 25. Emissionskostnader under 2010 har inte redovisats mot eget kapital i enlighet med URA 25 utan över resultaträkningen.

Villkorlig återbetalningsskyldighet för aktieägartillskott uppgick till 3 199 769 kr (3 199 769 kr).

Aktiens nominella värde uppgår till 0,05 kr (0,05 kr).

Not 8 | Långfristiga skulder

	2011-12-31	2010-12-31
Förfallotidpunkt, inom ett år från balansdagen	31 250	125 000
Förfallotidpunkt, 1-5 år från balansdagen	0	31 250
Förfallotidpunkt, senare än fem år från balansdagen	0	0
Summa	31 250	156 250

Underskrifter

Lund och 2012-05-15

Erik Lunell
Styrelseordförande

Staffan Skogvall
Verkställande direktör

Jonas Erjefält

Ingmar Karlsson

Min revisionsberättelse avviker från standardutformningen och har lämnats 2012-05-18.
Jag har varken tillstyrkt eller avstyrkt att resultaträkningen och balansräkningen fastställs.

Martin Bengtsson
Auktoriserad revisor



Revisionsberättelse

Till årsstämman i PHARMALUNDENSIS AB (publ)

Org.nr. 556708-8074

RAPPORT OM ÅRSREDOVISNINGEN

Jag har haft i uppdrag att revidera årsredovisningen för PharmaLundensis AB (publ) för år 2011.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar för årsredovisningen

Det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för att upprätta en årsredovisning som ger en rättvisande bild enligt årsredovisningslagen och för den interna kontroll som styrelsen och verkställande direktören bedömer är nödvändig för att upprätta en årsredovisning som inte innehåller väsentliga felaktigheter, vare sig dessa beror på oegentligheter eller på fel.

Revisorns ansvar

Mitt ansvar är att uttala mig om årsredovisningen på grundval av att jag utfört revisionen enligt International Standards on Auditing och god revisionssed i Sverige. På grund av de förhållanden som beskrivs i stycket som anger grunden för att jag avstår från att uttala mig, har jag inte kunnat inhämta tillräckliga och ändamålsenliga revisionsbevis som grund för uttalanden i revisionsberättelsen.

Grund för att avstå från uttalande

I årsredovisningen finns redovisat Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten och liknande arbeten om 2.300 kkr avseende den i förvaltningsberättelsen omnämnda "KOL-studien". För att kunna aktivera utgifter för utvecklingsarbeten krävs bl.a. att det finns resurser för att utvecklingsarbetet skall kunna slutföras. Enligt styrelsens redogörelse i förvaltningsberättelsen föreligger det alltid risker med läkemedelsutveckling däribland möjligheten att kunna tillgodose framtida kapitalbehov. Bolaget har under hösten 2011 samt våren 2012 genomfört nyemissioner och styrelsen redogör även för sin bedömning att bolaget under hösten-vintern 2012 kan behöva ta in mer kapital för den fortsatta studien.

Mot bakgrund av osäkerhet kring när den pågående studien kan komma att avslutas samt huruvida bolagets resurser då är tillräckliga för att kunna slutföra studien anser jag att det föreligger osäkerhet kring värdet av balansposten Balanserade utgifter för utvecklingsarbeten och liknande arbeten som utgör en väsentlig post i årsredovisningen.

Inget uttalande görs

På grund av de förhållanden som beskrivs i stycket "Grund för att avstå från uttalande", kan jag inte uttala mig om huruvida årsredovisningen upprättats i enlighet med årsredovisningslagen, eller om den ger en rättvisande bild av bolagets finansiella ställning per den 31 december 2011 eller av dess finansiella resultat för året enligt årsredovisningslagen. Jag kan heller inte uttala mig om huruvida förvaltningsberättelsen är förenlig med årsredovisningens övriga delar.

Som en följd av de förhållanden som beskrivs i stycket "Grund för att avstå från uttalande" kan jag kan varken tillstyrka eller avstyrka att årsstämman fastställer resultaträkningen och balansräkningen.



NYSTRÖM & PARTNERS REVISION KB

Member Crowe Horwath
Authorized Public Accountants

RAPPORT OM ANDRA KRAV ENLIGT LAGAR OCH ANDRA FÖRFATTNINGAR

Utöver mitt uppdrag att utföra revision av årsredovisningen har jag även haft i uppdrag att revidera förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust samt har reviderat styrelsens och verkställande direktörens förvaltning för PharmaLundensis AB (publ) för år 2011.

Styrelsens och verkställande direktörens ansvar

Det är styrelsen som har ansvaret för förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust, och det är styrelsen och verkställande direktören som har ansvaret för förvaltningen enligt aktiebolagslagen.

Revisorns ansvar

Mitt ansvar är att med rimlig säkerhet uttala mig om förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinst eller förlust och om förvaltningen på grundval av min revision enligt god revisionssed.

På grund av de förhållanden som beskrivs i stycket nedan som anger grunden för att jag avstår från att uttala mig, har jag inte kunnat inhämta tillräckliga och ändamålsenliga revisionsbevis som grund för mitt uttalande om förslaget till dispositioner beträffande bolagets vinstmedel.

Som underlag för mitt uttalande om ansvarsfrihet har jag utöver min granskning av årsredovisningen granskat väsentliga beslut, åtgärder och förhållanden i bolaget för att kunna bedöma om någon styrelseledamot eller verkställande direktören är ersättningsskyldig mot bolaget. Jag har även granskat om någon styrelseledamot eller verkställande direktören på annat sätt har handlat i strid med aktiebolagslagen, årsredovisningslagen eller bolagsordningen. Jag anser att de revisionsbevis jag inhämtat är tillräckliga och ändamålsenliga som grund för mitt uttalande om ansvarsfrihet.

Grund för att avstå från uttalande

Som framgår av min Rapport om årsredovisningen kan jag inte uttala mig om huruvida årsredovisningen ger en rättvisande bild av bolagets resultat och ställning.

Inget uttalande görs respektive uttalande

Som en följd av de förhållanden som beskrivs i stycket "Grund för att avstå från uttalande" kan jag varken tillstyrka eller avstyrka att årsstämman disponerar vinstmedlen enligt förslaget i förvaltningsberättelsen.

Jag tillstyrker att årsstämman beviljar styrelsens ledamöter och verkställande direktören ansvarsfrihet för räkenskapsåret.

Helsingborg 2012-05-18

Martin Bengtsson
Auktoriserad revisor



PharmaLundensis AB

PharmaLundensis AB
Medicon Village
Scheelevägen 2, 223 81 Lund

Epost: info@pharmalundensis.se

Telefon: 046-13 27 78

Fax: 046-13 27 79

www.pharmalundensis.se